L1 ANSWER 2 OF 3 WPINDEX (C) 2002 THOMSON DERWENT

AN 1988-221506 [32] WPINDEX

DNN N1988-168927 DNC C1988-098812

TI Graft for re-constructive surgery - comprises pref. biodegradable prods. organic polymer matrix with bi modal pore size distribution.

DC A96 D22 P32 P34

IN LEENSLAG, J W; NIJENHUIS, A J; PENNINGS, A J

PA (SCPA-N) STICHT SCI PARK GRO

CYC 18

PI EP 277678 A 19880810 (198832) \* EN 7p

R: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

AU 8810376 A 19880721 (198836)

NL 8700113 A 19880816 (198836)

NO 8800193 A 19880815 (198838)

DK 8800209 A 19880720 (198844)

FI 8800147 A 19880720 (198844)

JP 63272355 A 19881109 (198851)

ADT EP 277678 A EP 1988-200076 19880118; NL 8700113 A NL 1987-113 19870119; JP 63272355 A JP 1988-7646 19880119

<--

PRAI NL 1987-113 19870119

REP FR 2548661; US 3890107; US 4355426; US 4553272

IC A61F002-02; A61L027-00; C08J009-26

AB EP 277678 A UPAB: 19930923

A graft suitable for reconstructive surgery of damaged bone, cartilage, vascular or nerve tissues comprises a porous matrix of an organic polymeric material with a bi-porous structure. Pref. the matrix is biodegradable.

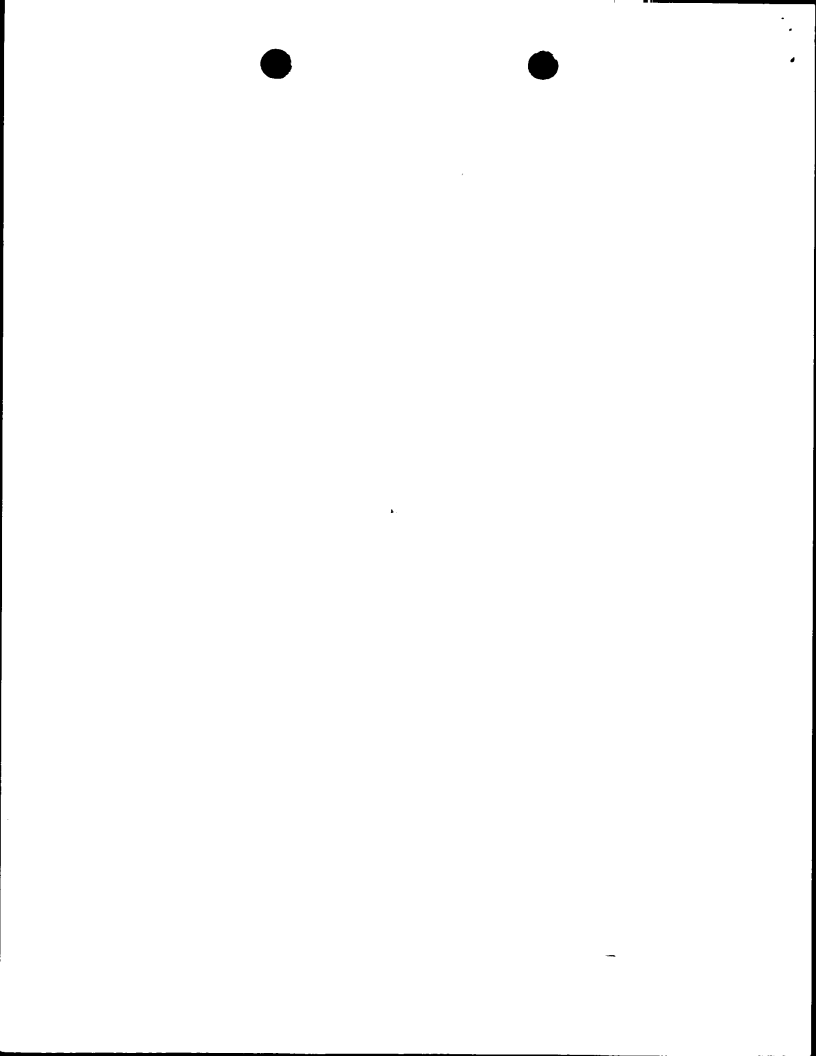
Prepn. of the graft comprises solidifying a soln. of matrix polymer(s) and sublimable solvent(s) opt. also with sublimable non-solvent(s) together with granular materials capable of being washed out with a non-solvent for the matrix, and subliming the solvent(s) and non-solvent(s) under reduced pressure.

ADVANTAGE - Pore sizes and size distribution are controlled and reproducible for optimal vascularisation and specific tissue ingrowth. The grafts can be prepd. by a simple and reproducible method. 0/0

FS CPI GMPI

FA AB

MC CPI: A12-V02; D09-C01D



# の特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 272355

(a)Int Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)11月9日

A 61 L 27/00

F-6779-4C

P - 6779 - 4C

Z-6779-4C審査請求 未請求 請求項の数 16 (全1頁)

の発明の名称

組織特異多孔性を有する再建手術による治療に適した移植片及びそ の製造方法

> 创特 頤 昭63-7646

邻出 願 昭63(1988)1月19日

優先権主張

〒1987年1月19日 野オランダ(NL) 198700113

62発明 者

アツツエ ジヤン ニ

オランダ国、9747 エージー グロニンゲン、ニージエン ボルグ 16 ステイクテイング サイエンス パーク グ

ージェンフイス

ロニンゲン内

の出 類 人

スティクティング イエンス パーク グ オランダ国、9747 エージー グロニンゲン、ニージエン

ボルグ 16

ロニンゲン

弁理士 片桐 光 治 命代 理 人

最終頁に続く

1. 鶏明の名称

組織特異多孔性を有する再建手術による治療 に適した移植片及びその製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 複多孔構造の有機高分子材料からなる多孔 性マトリックスを有することを特徴とする損傷し た、骨、軟骨組織、血管組織及び神軽組織の再進 手術による治療に適した移植片。
- 2. 有機高分子材料が生体内分解可能であるこ とを特徴とする請求項(1)に記載の移植片。
- 3. マトリックス、が密でない繊維及び/又は 繊維凝集体の形態の生体内分解可能の有機高分子 繊維状材料及び/又は生体内分解可能の第一の粒 状材料を含有することを特徴とする請求項(1) 又は(2)に記載の移植片。
- 4. マトリックス材料及び/又は繊維材料及び/ 又は第一の粒状材料が一種以上の生長因子又は生 長促進剤を含有すること、及び又は/生長因子及 び/又は生長促進剤が移植片の細孔壁に分布して

いることを特徴とする請求項(1)乃至(3)の いずれかに記載の移植片。

- 5. 上記構成成分のうちの少なくとも一つが非常 に観慢に生体内で分解されるものであるか又は生 体内で分解しないものであることを特徴とする語 東項(1)又は(4)に記載の移植片。
- 6. 複多孔構造が孔径5乃至100 μ の細孔を有する 多孔性マトリックスに孔径80乃至J00μの細孔が 分散しているものであることを特徴とする領東項 (1) に記載の移補片。
- 7. 複多孔構造が孔径10万至60μの細孔を存する 多孔性マトリックスに孔径150乃至250μの細孔が 分徴しているものであることを粉改とする頃東項 (6) に記載の移植片。
- 8. 多孔性マトリックスを構成する高分子材料又 は高分子材料混合物と、昇薪性溶媒又は昇華性溶 媒混合物又は一種以上の昇華性密媒と一様以上の 界頭性の第一の非複媒との混合物と、第一の粒状 材料と異なり且つ生体内分解可能の有機高分子マ トリックスに対しては密媒ではない溶媒で洗い蒜

としてきる第二 大村村とからなる個化した高分子解被を、減圧下で昇楽処理して紹撰を除去することを特徴とする複多孔構造の有機高分子材料からなる多孔性マトリックスを有する損傷した骨、軟骨組織、血管組織及び神経組織の再建手術による治療に適した移植片の製造方法。

9. 高分子溶液の固化の際に結晶化又は共晶化を 起こさせることを特別とする請求項 (8) に記載 の製造方法。

1 0 . 第一の非常銭を使用し高分子溶液の固化の 際に相分類を起こさせることを特徴とする請求項 (8) に記載の製造方法。

1 1. 固化した高分子溶液が、密でない繊維及び /又は繊維凝集体の形態の生体内分解可能の有機 高分子繊維状材料及び/又は生体内分解可能の第 一の粒状材料を成分として含み、鉄成分が生体内 分解可能の有機高分子マトリックスに対し非溶媒 である第二の粒状材料用の溶媒に不溶性であることを特徴とする請求項(8)に配数の製造方法。 1 2 . 第二の粒状材料が、所定の粒度分布を有す

けることができるということが知られている。これらの段階において、損傷した組織の血管化は、 再生組織の発育と共に、重要な生体反応であるこ とがまい

移植片を損傷した組織の治敗に使用する場合、 血管化及び数々の細胞の移植片への成長は、使用 する移植片の細孔の孔径及び孔径分布により大き く影響されるものである。約400 μの孔径の網孔 を有する移植片を用いると、結合組織が連やかに 内部に向かって成長することがこれまでの研究に より知られている。骨の再達手術の場合、骨状組 織の形成には150万至250 μの孔径が最も良いと考 えられている。移植片は10万至60 μの孔径の組孔 を有するときに特に良く血管化する。血管を確綴 する場合、細孔の孔径が25万至150 μであり、内 関から外側に向かって鉄孔径が大きくなってゆく 移植片が用いられる。

### (租明が解決しようとする問題点)

上記の全ての移植片における木質的な特徴は移 順片全体にわたる週孔の三次元的な相互結合性で る粉砕又はある。化された或いは結晶状の材料であることを特徴とする耕求項(1-1)に記載の製造方法。

13. 第二の粒状材料が有機及び/又は無機質の もであることを特徴とする排水項(12)に記載 の製造方法。

14. 類二の粒状材料が顔であることを特徴とする研求項(13)に記載の製造方法。

15. 第二の粒状材料が尿素であることを特徴とする請求項(13)に記載の製造方法。

16. 第二の粒状材料が無機塩及び/又は有機塩 であることを特徴とする精束項(13)に配機の 製造方法。

#### 3. 獲明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は損傷した軟骨組織、骨、血管、及び神 軽組織の再建手柄による治療に用いるのに適した 移植片、及びその製造方法に関するものである。 (健来の技術)

損傷した組織の治癒過程はしばしば数段階に分

ある。移植片は、制御されかつ再現可能な孔径及 び孔径分布の頼孔を有することが必要である。

## (同題を解決するための手段及び作用)

本雅明は簡単で再現可能な、一般に適用可能な方法により製造した上記のような移植片を提供することを目的とするものである。

本現明の多孔性マトリックスの有機高分子材料は生体内分解可能であることが好ましい。

本現明の多孔性マトリックスには生体内分解可能の繊維状材料及び/又は生体内分解可能の第一の粒状材料を配合しても良い。

本現明の移植片に用いる生体内分解可能の有機 高分子材料としてはポリエーテルウレタン、ポリ エステルウレタン、ポリエーテルウレアウレタン 又はポリエステルウレアウレタン等のポリウレタ ン材料、ポリーレーラクチド、ポリーローラクチ ド又はポリーロしーラクチド等のポリラクチド材 料、ポリグリコールローポリグリコリド材料、 ポリーδーパレロラクトン、ポリーδーカブロラ クトン等のポリラクトン材料、ポリーB-オキシ 路龍等のポリオキシカルポン酸材料、ポリテトラ メチレンアジベート、ポリエチレンアジベート、 ポリヘキサメチレングルタレート、ポリエチレン テレフタレート等へのポリエステル材料、ラクチ ドーグリコリド共重合体、ラクチドーモーカブロ ラクトン共竄合体、δ-パレロラクトンーεーカ プロラクトン共真合体、B-オキシオクテン酸-B-オキシカプロン酸共重合体等のオキシカルポ ン酸共血合体材料を使用することができる。ラク チドを使用している共真合体において、ラクチド の純粋なし、D及びDL立体異性体を個別に又は これらの混合物として使用することができる。質 々の高分子材料又は、それらの混合物は、場合に より更に他の生体内分解可能の有機高分子材料、 例えば、ポリアミド材料とともに用いることがで

補強用及び/又は組織の成長の刺激剤としての

材料、ポリーpー安息香酸等のポリアラミは、などの機能からなるものである。更に、ポリアミド材料、膠原質材料又はポリジオキサノンの繊維を使用することもできる。ラクチドを使用している共産合体においては、純粋なし、D及びDしなできれば合体においては、純粋なし、D及びDしなできる。機能状材料を製造する際、原料は上述したでは、の高分子材料であっても、それらの温能でもであっても良い。単一の繊維材料からなる機能の混合物でもであっても良い。単一の繊維材料からなる機能である。使用する機能は中身のつまったものでも、す孔質のものでも、中空のものであっても良い。

植強用及び/又は組織の成長の刺激剤としての 本発明による複合材の第一の粒状材料は、密でない粒体の形でマトリックスに配合することができる。本発明で用いる粒体は、生体内分解可能で、 有機質又は無機質の高分子又は非高分子材料であって、上述した有機性高分子材料又は、三類散石 灰、炭酸カルシウム、硫酸カルシウム、烟酸マグネシウム等の無機度の粒体からなるものである。

保能の影響更には、森物、 繊維状材料は密で メリヤス生地又は他の繊維凝集体の形態でもマト リックスに配合することができる。鉄壌維状材料 は、生体内分解可能の有機高分子材料からなる撮 雑状材料、例えばポリエーテルウレタン、ポリエ ステルウレタン、ポリエーテルウレアウレタン、 ポリエステルウレアウレタン等のウレタン材料、 ポリーレーラクチド、ポリーDーラクチド、ポリ - Dレーラクチド年のポリラクチド材料、ポリグ リコール酸等のポリグリコリド材料、ポリーガー パレロラクトン、ポリーεーカブロラクトン等の ポリラクトン材料、ポリーターオキシ階酸等のポ リオキシカルボン酸材料、ポリエチレンテレフタ レート、ポリテトラメチレンアジペート、ポリエ チレンアジペート、ポリヘキサメチレングルタレ ート等のポリエステル材料、ラクチドーグリコリ ド共重合体、ラクチドーεーカプロラクトン共重 合体、8~パレロラクトンーモーカプロラクトン 共重合体、βーオキシオクテン酸-βーオキシカ プロン酸批量合体等のオキシカルボン酸共重合体

単一の粒体材料からなる粒体も、粗々の粒体材料からなる粒体も使用可能である。

繊維及び/又は粒体及びマトリックス間の密着性を向上させるため、繊維及び/又は粒体を前もって処理しても良い。この前処理は、適した材料を繊維及び/又は粒体に塑付するか又は、アニーリングにより繊維及び/又は粒体の表面を粗にし、
活性化すれば良い。

本発明の移植片においては、マトリックス及び
/又は繊維及び/又は粒状体の生体内分解可能を
制御するため添加剂を配合しても良い。ポリオキ
シウレタン、ポリエステルウレアタン、ポリエス
テル、又は(ポリ)オキシカルボン酸を用いる。
合、これらの添加剤はカルボン酸、アミノ酸、
はオキシカルボン酸、例えば、乳酸、グリコー酸
はオキシカルボン酸、例えば、乳酸、グリコー酸
、クエン酸、超石酸、グルタル酸、フマル酸、
又はサリチル酸からなるもので良い。他の添加剤
として、FGF(繊維芽細胞成長因子)、CGF
(軟骨細胞成長因子)、以及阻音剂、成失阻音剂、

質、媒辞用、ピーン、ピルダー (building materials) 及び栄養素などを移植片に配合しても良い。

これらの各々の抵加解又は、それらの好ましい 混合物をマトリックス材料及び/又は機械状材料 及び/又は第一の粒状体材料に配合すれば良い。 使用する抵加剂及び目的により、移植片に抵加州 の溶液を提み込ませ、乾燥させる等の方法により 抵加剂を移植片の顔孔盤に分布させても良い。一 種以上の添加剤、或いはその懸滞液又は溶液を充 壊し、 両端を閉じた中空の機能を使用することも できる

本用明によれば、更に、多孔性マトリックスを構成する高分子材料又は高分子材料混合物と、昇華性溶媒又は昇華性溶媒の混合物又は一種以上の昇華性溶媒と一種以上の昇華性の第一の非溶媒の混合物と、第一の粒状材料と異なり且つ生体内分解可能の有機高分子マトリックスに対しては溶媒ではない溶媒(第二の非溶媒と称す)で洗い落としできる類二の粒状材料とからなる固化した高分

である。この第二の粒状材料は、蔗糖、乳質等の糖又は尿素などの有機物でも、無機物、例えばNaC1、NaF、Na、SO、、KBr等の無機塩でも良く、又、有機材料及び無機材料の混合物でも良い。第二の粒状材料は、高分子マトリックスに作用しない。 機械状材料及び/又は第一の粒状体を使用している場合にはこれらにも作用しない溶媒、即ち、然の非溶媒に対して溶解可能又は分散で洗い株とし(wash-out)することのできることが必要である。第二の粒状材料を頂いる目的は、この材料を頂い流すことにより、移植片に望ましい多孔性を付与することにある。他の成分としては、前記の様様状材料及び/又は前記の粒状材料及び/又は前記の粒状材料及び/又は前記の粒状材料及び/又は前記の粒状材料及び/又は前記の極度の

本発明の移植片の特徴は複多孔構造である。このことは、移植片が各々異なる孔径及び孔径分布を有する複数性の細孔を有する構造であることを意味する。この構造は第二の粒状材料により生じた細孔が多孔性マトリックスと相互連結している結果形成されるものである。マトリックス中の比

子溶液を減ますることを特徴とする移植片の製造方法が提供される。

爾化した高分子溶液は少なくとも三成分からな るものである。第一の成分は、高分子又は高分子 の混合物からなり、マトリックスを形成するもの 。である。毎二の成分は、L.4~ジオキサン等の際 媒からなるものであり、更には溶媒の混合物又は 一種以上の溶媒と一種以上の第一の非溶媒の混合 物からなるものでもよい。第一の非際媒は、昇茲 過程に於いて適宜使用されるものであり、1.4~ ブタンジオール等が挙げられる。前記高分子熔破 を冷却する際、使用する溶媒及び第三の非欲保に よって、パイノーダル又はスピノーダル分離 (binodal or spinodal segregation)による相分 **暴及び/又は共晶化を起こさしめ、これにより成** 分材料の譲度を変化させて多孔度を制御すること のできる非常に特徴的な多孔性構造が得られる。 第三の成分は、第一の粒状材料と異なる第二の粒 状材料及び所定の粒度及び粒度分布を有する粉砕 又は粉末化した、或いは結構状の材料を含むもの

較的小さな細孔は、高分子用溶媒、溶性混合物文は、一種以上の溶媒及び一般以上の第一の非溶媒の混合物を蒸発させることにより生じたものである。 第二の粒状材料の孔径及び孔径分布はどのようなものを選択しても良い。狭い孔径分布、例えば200±10μを有する第二の粒状材料を使用する場合、この材料により形成される細孔は鉄材料を関係の孔径と孔径分布を有することとなる。程々の粒度、例えば、それぞれ100±10μ、150±20μ及び200±15μのような異なる粒度を有する第二の粒状材料を使用する場合、この材料により形成される細孔は肌次、鉄材料と同様の孔径及び孔径分布を有するものとなる。この場合の構造も複多孔構造と称するものである。

本雅明の移植片は、異なる孔径を在する少なくとも二種の細孔を合わせ持つものである。この構造により、本移植片は、一種の組織が他の組織よりもはるかに連やかに成長することもあるが、特定の複数の組織が同時に成長することを促進させるものであると考えるものである。

第二の粒状材料に の孔径の細孔が、溶媒の蒸発により形成された10 乃至60μの孔径の細孔を有する多孔性マトリック ス中に分散している本発明の移植片は、軟骨組織 の再建手術に於いて非常に好結果を得ている。先 ず始めに、微孔性マトリックス中に充分に伸長す る毛細血管により、移植片の血管化が起こり、次 いで軟骨細胞が、孔径の大きな細孔に生育する。 本発明の移植片を骨状組織の再進手術に用いると、 移植片において血管化及び骨状組織の再生が同時 に行なわれるものである。

本預明の移植片を損傷した神経和線の再建に用いる場合、移植片、即ち神経導片(nerve guide)は切断された神経細胞部分が同時に生育するのを刺激する以外の作用は無い。神経導片の非多孔性の内側部分は、微多孔性の外側部分に個違されている。周囲の組織が微多孔性の外側部分の中に向かって成長すると、神経導片は十分に固定され、位置ずれが起こらない。

血管補標の場合のように、本発明の移植片の長

至1.52958×10°kgf/cml(6乃至15CPa)であった。

高分子混合物には粘度平均分子量3.5×10°のポリーレーラクチドを用いた。

結晶性の蔗糖(メルック社製)を簡分けし、 100乃至300μの粒度の分画を用いた。

(2) ポリウレタン及びポリーL-ラクチド機能 の類似

エスタン5701-F1(Estane 5701-F1) を5重量%の数高分子のジメチルホルムアミド (DMF) 溶液を6倍の体積の冷水中にて沈殿させることにより一度沈殿させた。沈殿したポリウレタンを96%のエタノールで一度、ジエチルエーテルで一度洗浄し、40℃の減圧加熱炉で一晩乾燥させた。用いたポリーレーラクチド繊維を5重量%のエスタン5701-F1のテトラヒドロフラン (THF) (メルク社製、試運級)溶液に浸漬させることによりポリウレタンを堕布した後、減圧デシケーターで1時間乾燥させた。

# (3) 多孔性複合体の製造

0.1gのポリーレーラクチド(粘度平均分子量、

期間にわたる寸。 移植片の構成成分のうちの少なくとも一つを非常 に被慢に生体内で分解されるか又は生体内で分解 しないものとすれば良い。又、このようにするこ とにより、機械的又は物理的性質も維持される。

本発明を以下に示す移植片の製造例を参照して ・ 更に詳細に説明する。

### 【実施例1】

(1) 本実施例の複合体の製造に用いる材料 商品名エスタン 5 7 0 1 - F\_1 (Estane 5701-FI) のアメリカ合衆国、オハイオ州、ブレックビ

ルのブッドリッチ社(Goodrich Co., Brechville, Ohio, USA) 製造の市阪のポリエステルウレタンを使用した。 更に粘度平均分子豊が6×10°以下のポリーレーラクチドを使用した。 数ポリーレーラクチドから、周知の乾式紡糸熱伸法により機能を原製した。用いた数ポリーレーラクチドの粘度平均分子豊は5万至6×10°であった。 数繊維の破断伸びは5、0986×10°万至1、223664×10°域 [/cm² (0.5万至1、207a)であり、ヤング率は6、11832×10°万

3.5×10') を8gの1,4-ジオキサン(メルク社製、 **は寒級)に55℃で溶解させた。次いで、1.9g** のエスタン5701-FIをこの雑被に加え、溶解させ た。得られた疳液は、高分子-高分子溶媒系の相 分離により少々満りのあるものとなった。この溶 酸に5gの砂糖の結晶(粒度100乃至300μ)およ ぴ0.4gの3万至5㎜に切断されたポリーレーラク チド機能を加えた。混合した後、均質な混合物を 液体窒素中で速やかに一軸的に凍結させ、更に5 分間液体窒素中に保ち、冷却効果を高めた。得ら れた高さ約1cm、直径4cmの円盤を3.7503×10<sup>-1</sup> mm Hg (0,005ミリパール) で12時間乾燥させ1,4~ ジオキサンを除去した。得られた多孔体を水で24 時間抽出し、砂糖の結晶を除去した。最後に96% のエタノールで24時間輸出して残留1,4-ジオキサ ンを除去し、スポンジを得た。はスポンジは、約 65%の空隙率で17%のポリーレーラクチド繊維を含 んでいた。砂糖の結晶により生じた孔径80万至 300μの細孔は、1,4-ジオキサンの蒸発により生 じた直径約10μの海形の和孔と相互連絡していた。.

#### (実施例2)



(1) 本実施例の複合体の製造に用いる材料

実施例1と四様にポリウレタン及びポリーモー ラクチドを用いた。

塩化ナトリウム結晶(メルク社製、鉄瀉級)を 飾分けし、粒度100万至300μの分画を用いた。

(2) ポリウレタンの興製

実施例1と周様に調製した。

### (3) 多孔性複合体の製造

3.5×10"の粘度平均分子量のポリーレーラクチド0.5gを20gのトリオキサン(メルク社製、試棄級)及び20gの1,4-ジオキサンの混合物に密解させた。次いで、エスタン5701-Fiをこの溶液に加え、溶解させ、高分子-高分子溶鉱系の相分離により少々潤りのある溶液を得た。この溶液に粒度100乃至300μのNaC1粒子42gを加えた。返径4cm、高さ1cmのガラス皿に致混合物の一部を充填した後、混合物を一15℃で凍結させた。設試料を一15℃に12時間保った後、7.5006×10"mHg(0.01ミリバール)で12時間乾燥させ、多孔体を

用いた塩化ナトリウムにより生じた孔径80万至300μの細孔は、孔径5万至100μの細孔を有する極めて多孔質のマトリックスと相互に連結していることがわかった。この禍孔は高分子溶性一非溶は系の胸液を冷却する際の相分離、それに次ぐ頃化した磨液の減圧下での乾燥により形成されたものである。マトリックスの細孔の孔径は、溶液の冷却速度により大きく変化させることができる。

移た。しか 多孔体を96%のエタノールで24 時間協出し、最終的に残留しているトリオキサン 及び1,4-ジオキサンを除去した。次いで、塩化ナトリウム粒子を除去するため、水で24時間協出して、スポンジを得た。乾燥後のスポンジは約70万、至75%の空間事を有していた。塩化ナトリウム結晶により形成された孔径80万至300μの細孔は、結晶化した溶媒を蒸発させることにより生じた孔径10万至60μの細孔と相互に連結していた。溶媒の蒸発により生じた細孔の孔径はトリオキサンとジオキサンの割合により大きく影響を受けた。70%のトリオキサン及び30%のジオキサンの混合物を用いた場合、細孔の孔径は20万至150μに違した。「実施例3)

- (1) 本実施例の複合体の製造に用いる材料 実施例1と同様である。
- (2) 用いたウレタンの調製 実施例1と回様に行なった。
- (3) 多孔性複合体の製造
- 3.3gのエスタン5701-F1を13.3gの1,4-ジオキ

本雅明の移植片を特定の形態、例えばメニスカ ス又は血管の形に製造するため、型を用いても良 い。上記の成分よりなる関化した高分子溶解を即 からはずし、しかる役更に上述の方法に従い処理 し製造する。移植片材料を手工又は機械工作によ リサイズ処理して移植片を製造することができる。 必要であれば、移植片材料を冷却して加工性を向 上させることができる。上述した様々な成分から なる高分子溶液の一層又は二層以上の層を、必要 な場合には冷却した、管又は枠に堕布して管状の 移植片を製造することができる。固化した高分子 府液が付着している管又は桿は、更に上述の方法 に従い処理して移植片を製造することができる。 高分子溶液の複数層を用いる場合には、層毎に溶 彼の組成を要化させることができ、これにより、 多孔性,生体内分解可能作及び物理的性質を各層 毎に割御することができる.

# (飛明の効果)

本

ホ

現明による移植片は二程以上の異なるサイズ

の

れが相互に連結した機多

れ構造を有するので、

複数種の組織の同様を可能にするという大きな効果を発揮し、例えば、本発明の移植片を骨状組織の再進手術に用いると、移植片において血管 化及び骨状組織の再生が同時に行なわれるものである。

又、本発明の方弦によれば、高分子材料と混合 した溶媒を固化した後昇磁させる手段と該高分子 と混合した粒状物を溶媒で洗い落とすという手段 とを巧妙に組み合わせて目的とする移植片を再現 性よく製造することができる。

特群出願人:スティクティング サイエンス パー ク グロニンゲン

第1頁の続き

**砂発 明 者 ジャン ウイレム レ オランダ国、9747 エージー グロニンゲン、ニージェン** 

ーンスラグ

ボルグ 16 ステイクテイング サイエンス パーク グロニンゲン内

ゆ発明者 アルバート ジャン

ペニングス

オランダ国、9747 エージー グロニンゲン、ニージェンボルグ 16 ステイクテイング サイエンス パーク・グロニンゲン内

